



**This is to certify that the following application annexed hereto
is a true copy from the records of the Korean Intellectual
Property Office.**

출 원 번 호 : 특허출원 2004년 제 0011194 호
Application Number 10-2004-0011194

출 원 년 월 일 : 2004년 02월 19일
Date of Application FEB 19, 2004

출 원 인 : 왕성호
Applicant(s) WANG, SUNG-HO

2004 년 11 월 30 일

특 허 청

COMMISSIONER



【서지사항】

1.유명] 특허출원서
 2.리구분] 특허
 3.선지] 특허청장
 4.조번호] 0001
 5.출원지] 2004.02.19
 6.명의 명칭] 인체의 항산화 기능 과 혈당 조절기능을 증진시키기 위한 건강 기능 식품의 원료 및 성분으로 개발된 정제 목초액
 7.명의 영문명칭] The Clinical Application of Natural Plant Vinegar by Antioxidant and Regulator of the Blood Sugar of the Diabetics
 8.원인]
 9.명칭] 바이오 오키(주)
 10.출원인 코드] 1-1998-103560-2
 11.명지]
 12.성명의 국문표기] 왕성호
 13.성명의 영문표기] WANG,SUNG HO
 14.주민등록번호] 591109-1229015
 15.우편번호] 407-310
 16.주소] 인천광역시 계양구 용종동 216-5
 17.국적] KR
 18.선권주장]
 19.출원국명] KR
 20.출원종류] 특허
 21.출원번호] 10-2003-0078542
 22.출원일자] 2003.11.07
 23.증명서류] 첨부
 24.사청구] 청구
 25.지] 특허법 제42조의 규정에 의한 출원, 특허법 제60조의 규정에 의한 출원심사를 청구합니다. 출원인 바이오 오키(주) (인)
 26.수료]
 27.기본출원료] 20 면 39,000 원
 28.가산출원료] 12 면 40,800 원

-

【우선권 주장료】	1 건	26,000 원
【심사청구료】	4 항	237,000 원
【합계】		342,800 원
【감면사유】	소기업 (70%감면)	
【감면후 수수료】	121,100 원	

【요약서】

1약]

본 발명은 침엽수, 활엽수, 대나무 등의 목재를 열분해시켜 얻어진 기초 목초액로부터 유해성분을 제거한 경제 목초액을 인체의 항산화 기능과 혈당 조절 기능을 진시킴을 위한 건강기능식품의 원료 및 성분으로 사용하기 위한 것으로, 경제 목초의 인체 안전성 평가 결과와 경제 목초액의 기능 성분 규명 및 경제 목초액의 항산화 기능 평가 결과와 혈당 조절 기능 평가 결과들 통해서, 경제 목초액이 나이가 들면서 체내에 생성되어 노화의 촉진, 각종 종양, 체내의 대사이상등을 유발하는 해산소의 공격으로부터 몸을 보호하고, 경제 개발과 함께 식생활의 향상 및 중요해 생활환경으로 사망자수가 지속적으로 증가하고 있는 당뇨 환자들의 혈당을 조절하 건강기능식품의 원료 또는 성분으로서 매우 유용하게 사용될수 있다는 것을 제시 기 위함이다.

4인어]

II 목초액, 천연 항산화제, 항산화 합성, 혈당 조절, 건강 기능 식품

【명세서】

발명의 명칭]

인체의 항산화 기능 과 혈당 조절기능을 증진시키기 위한 건강 기능 식품의 원료 성분으로 개발된 정제 목초액 {The Clinical Application of Natural Plant Vinegar Antioxidant and Regulator of the Blood Sugar of the Diabetics}

발명의 상세한 설명]

발명의 목적]

발명이 속하는 기술분야 및 그 분야의 종래기술]

본 발명은 정제 목초액을 인체의 항산화 기능과 혈당 조절 기능을 증진시키기 한 건강 기능식품의 원료 및 성분으로 사용하기 위한 것으로, 더욱 상세하게는 정 목초액을 건강 기능 식품의 원료 및 성분으로 사용하기 위해서, 인체의 안전성 여부를 평가하고 정제 목초액에 함유 되어있는 페놀성 화합물중에 구아이알콜(uaiacol) 및 구아이알콜 유사체(Guaiacol Related) 와 시링글(Syringol) 및 시링글 유사체(Syringol Related)를 항산화 기능 성분 및 혈당 조절 기능성분으로 해서, 화의 촉진, 각종 종양, 체내의 대사이상등을 유발하는 유해산소의 공격으로부터 몸 보호하고, 식생활의 향상 및 중요해지는 생활환경으로 사망자수가 지속적으로 증하고 있는 당뇨 환자들의 혈당을 조절하는 건강 기능 식품의 원료 및 성분으로 정 목초액을 이용하기 위한 것이다.

모든 생체 활동에 필요한 에너지의 생산은 음식물의 영양소가 호흡으로 인하여 내로 유입된 산소와 결합하는 대사의 반쪽으로, 이상적인 대사는 영양소 와 산소의

리화학적 균형에 기인한다. 그러나 이러한 균형을 깨트리는 원인 중, 대기의 오염, 도한 운동 및 음주, 흡연, 과식, 정신적 압박감등의 유발요인 등으로 인하여 대사 중의 산소의 생화학적 상태는 매우 불안정한 상태로 바뀌게 되는데, 이간 유해 소 (free radical)라고 한다.

정상적인 산소에 비해 유해산소는 체내에서 머무는 시간은 매우 짧지만, DNA 손 과 체내의 효소를 불활성화시켜 대사이상을 유발하고, 세포 와 호르몬등에 대단히 영향을 끼쳐 등맥경화와 같은 심혈관계질환, 백내장이나 관절염처럼 신경조직의 화학적 노화를 유발하는 근골격계의 질환, 또는 각종의 악성종양등을 초래 할 뿐만 아니라 노화를 촉진한다. 따라서, 우리 몸 안에는 체내에서 생성된 유해산소를 제거 기 위해서, SOD(슈퍼옥사이드 디스뮤타아제 : superoxide dismutase), GPO(글루타온 퍼옥시다아제 : glutathione peroxidase), 카탈라아제 (catalase) 와 같은 항산화 효소 와 비타민 C 나 E와 같은 항산화 물질이 체내에 존재해 유해 산소의 공격을 아주고 있다.

우리 몸은 나이가 들어가면서, SOD(슈퍼옥사이드 디스뮤타아제 : superoxide smutase), GPO(글루타치온 퍼옥시다아제 : glutathione peroxidase), 카탈라아제 atelase)와 같은 항산화 효소의 활성이 저하되고, 비타민 C 나 E와 같은 항산화 물 의 함유량이 낮아지면서, 체내의 유해 산소의 공격을 억제 할 수 없어서, 죽어가는 세포의 속도가 새로 생겨나는 세포의 속도를 뒤따르지 못해 장기와 조직의 노화가 행된다. 또한 최근엔 각종 공해 등 환경요인으로 생체내 유해산소의 생성과 제거의 형이 많이 깨어지고 있어 항산화 성분을 외부로부터 체내로 보급하는 것이 매우 중 하다.

지금까지 개발된 합성 항산화 물질로는 BHA (butylated hydroxy anisole), BHT (butylated hydroxy toluene) 및 NDGA (nordihydro-guaiaretic acid) 등이 있으며, 천연 항산화 물질로는 SOD (슈퍼옥사이드 디스뮤타아제 : superoxide dismutase), 퍼옥시다아제 (peroxidase), 카탈라아제 (catalase), GPO (글루타치온 퍼옥시다아제 : glutathione peroxidase) 등의 항산화 효소 와 토코페롤(비타민 E), 비타민 C (ascorbic acid), 카로티노이드 (Carotenoid), 글루타티온 (glutathione) 등 비효소적 항산화물질 등이 있다. 그러나 합성 항산화제는 간비대, 간의 microsomal enzyme 활성 증가, 체내에 흡수물질의 일부가 독성을 혹은 알려지진 유발시킬수 있으나, 온도에 약해 한번 열을 가하면 쉽게 파괴되는 단점이 있다 (Shahi, F. and nasundara, P. Phenolic antioxidants Critical Review in Food Science and Nutrition (1992)). 반면에 천연 항산화제는 합성 항산화제에 비해 인체에 안전하다고 장점이 있으나, 그 효과가 약하다는 단점이 있다. 따라서 항산화 능력이 탁월하고 보다 인체에 안전한 새로운 천연 항산화 물질의 개발이 절실히 요구되고 있다.

당뇨병은 높은 발병율과 이에 따른 심각한 급·만성합병증을 유발함으로써 많은 심의 대상이 되고 있다. 당뇨병은 병인에 따라 5가지 유형으로 구분되나, 임상적으로는 인슐린의존형 (또는 제1형) 과 인슐린 비의존형 (또는 제2형) 당뇨병으로 편의상 2개 분류하고 있다

인슐린 의존성 당뇨병은 췌장소가 췌장소도내에 침윤됨으로써 인슐린 분비세포 β -cell 이 파괴되어 유발되는 일종의 자가면역질환이며, 연령에 관계없이 발병한다. 따라서 인슐린 의존성 당뇨병에서는 혈중 인슐린의 양이 현저히 감소되며, 인슐

분비부족에 따른 지방분해산물인 케톤체의 체내과다축적으로 생기는 당뇨병성 케톤산증이 일어나는 것으로 보고되고 있다.

인슐린 비의존성 당뇨병은 β -cell에서 인슐린은 분비되나 말초표적장기에서의 인슐린에 대한 저항성 증가로 혈중의 인슐린이 작용을 나타내지 못하는 것을 의미한다. 따라서 케톤산증, 자가항체 등을 관찰할 수 없으며, 사람에서는 주로 40세 이후 발생하며 대체로 비만증을 동반한다.

인슐린 비의존형 당뇨병에서는 식이요법과 운동요법을 병행하며, 이러한 방법으로 치료되지 않을 경우에는 경구용 혈당강화제를 사용하기도 한다. 이러한 경구용 혈당강화제로서는 일반적으로 비만인 환자에 적용하는 metformin과 biguanide 계통의 약물과 비만하지 않은 환자에 적용하는 sulfonylurea 계통의 약물이 주로 사용되고 있으나 이들 약물은 각각 심한 유산혈증과 저혈당의 부작용을 동반한다. 이러한 부작용을 제거하기 위해 최근에 개발된 혈당강화제로서 acarbose와 같은 α -glucosidase 제제가 사용되고 있다. 이 약물은 소장에서 α -glucosidase의 기능을 억제하여 포당의 흡수를 지연시켜 당뇨병환자에게 문제되는 식후 고혈당과 고인슐린혈증을 개하면서 동시에 저혈당을 유발하지 않는 장점을 가지고 있는 것으로 보고되어 있다. 그러나 인슐린 비의존형 당뇨병의 주된 문제인 인슐린 저항성을 개선시켜 주는 약품 현재까지 개발되지 못한 실정이다.

최근에 이러한 당뇨병의 치료에 도움을 주는 물질을 천연물질로부터 찾으려는 노력이 이루어지고 있다. 연구에 의하면 40세 이상의 인슐린 비의존형 당뇨병환자 4명 중 73.9%가 민간요법으로 천연물질을 사용해본 경험이 있고, 그 중 93.8%가 기

의 치료와 함께 천연물질을 사용을 병행하고 있으며, 6.2%는 기존의 치료들 중 단하 천연물질만으로 당뇨병의 치료들 시도하고 있는 것으로 나타났다.

본 발명자들은 목초액을 건강에 유익한 성분으로 사용하기 위해서 목초액의 유성분을 제거하는 기술을 대한민국 특허청으로부터 특허로 인정을 받았고 (등록번호 00290986 '기초 목초액에 함유된 유해성분 제거 방법', 등록번호 100212472 '기초 초액에 함유된 유해성분의 제거 방법'), 등 방법으로 생산된 정제 목초액을 건강기 식품의 원료 및 성분으로 사용하기 위해서, 독성 평가를 통해서 정제 목초액이 인에 안전하다는 사실을 확인함과 동시에, 정제 목초액의 항산화 기능 증진 평가와 당 조절 증진 평가들 통해서 정제 목초액이 매우 우수하게 혈당을 조절할 뿐만아니, 체내에 발생한 유해 산소를 빠르게 제거한다는 사실을 확인하였다. 마지막으로 정제 목초액의 혈당 조절 기능 성분 과 항산화 기능 성분 규명을 통해서 본 발명의 성에 이르게 되었다.

발명이 이루고자 하는 기술적 과제]

목초액은 일본의 명치시대, 청일전쟁 전부터 이용되기 시작 하였으나, 이용목적 목초액의 주성분인 초산의 제조였기 때문에, 그 후 초산이 합성화학에 의해 순도 높은 제품을 쉽게 싼 값에 생산하게 됨으로써, 목초액의 이용은 거의 사라지게 되었다. 2차 대전 전후 목초액의 이용은 재개되었으나, 현재까지 그 이용법은 목초액에 함유된 성분들의 이용이 아니고, 목초액의 특유의 냄새, 색깔을 그대로 이용하는 것으로서, 예들들면 목초액의 연기 냄새 (Smoke Flavours)를 그대로 이용해서 햄, 베이, 소세지 등의 제조에 있어 훈연의 효과를 대신 할수 있게 사용하거나, 잘구워진 고기나 고기등의 색깔을 연출하는 식품 첨가물로 그 이용 방법이 매우 단순하였다.

일본에서도 목초액을 사용하여 무좀이나 아토피성 피부염, 당뇨병, 간염등의 증
을 개선하려는 시도가 있었으나, 목초액에 함유되어 있는 유해성분(타르, 페탄올,
초피렌, 페틸클란스펜 등)등의 존재로 인체에 대한 안전성이 확보되지 않아서, 건
식품제조업체, 의약품제조업체에 주목을 받지 못하고 있다.

본 발명은 경제 목초액을 건강에 유익한 성분으로 사용하기 위해서, 목초액의
해성분을 제거한 경제 목초액을 '기초 목초액에 함유된 유해성분 제거 방법(대한민
특허 100290986)', '기초 목초액에 함유된 유해성분의 제거 방법 (대한민국 특허
0212472)'에 따라 제공한다.

등 방법으로 제공된 경제 목초액을 인체의 혈당 조절 기능 과 항산화 기능을 증
시키기 위한 건강기능식품의 원료 및 성분으로 사용하기 위해서, 경제 목초액에 대
인체의 안전성 평가 와 경제 목초액의 항산화 기능 평가 및 혈당 조절 기능 평가
수행하고 항산화 기능 성분 과 혈당 조절 기능 성분을 규명하였다.

[발명의 구성 및 작용]

상기와 같은 목적을 달성하기 위해서, 본 발명은 '기초 목초액에 함유된 유해성
제거 방법(대한민국 특허 0290986, 0212472)'을 사용하여 경제 목초액을
공하고, 인체의 항산화 기능 증진과 혈당 조절 기능 증진을 위한 건강기능식품의
료 및 성분으로 경제 목초액을 사용하기 위해서 경제 목초액에 대한 인체의 안전성
가 와 경제 목초액의 항산화 기능 평가 및 혈당 조절 기능 평가 결과를 제공하고
지막으로 경제 목초액의 항산화 기능 성분 및 혈당 조절 기능 성분을 규명한 결과
제공한다.

이하 본 발명을 상세히 설명하면 다음과 같다.

국내 학제 및 기업을 중심으로 다양한 건강 기능성 소재에 대한 연구가 수행되고 있으나, 아직 대부분이 수입된 건강 기능성 원료에 의존하고 있어, 국내 기능성 식품 산업이 국제 경쟁력을 가지기 위해서는 우리만의 고유한 기능성 원료산 개발과 외국의 기능성 원료를 방어 또는 대체한 우리만의 기능성 원료의 확보가 요구되고 있다.

어떤 특정 건강 기능성 성분 또는 건강 기능성 물질이 아무리 건강에 유익한 것이 있다고 하더라도 혼합, 추출, 정제, 농축등의 과정을 거쳐 식품으로 제품화되었는데 최종 제품내에서 그 기능성을 나타내는지는 모르는 일이다. 그러나 목초액은 목의 열분해를 통해서 얻은 열에 안정한 물질로 최종 제품화 되는 과정에서 기능성분의 소실이 없다.

목초액은 숯가마의 연기에서 채취한 산림자원이다. 목초액은 수목에 함유되어 있는 셀룰로오즈나 리그닌등의 성분을 열로 분해하여 만들어지는 것으로, 같은 숯가마에서 생산되는 숯과 마찬가지로 현대사회에서는 결코 화려한 존재라고 말할 수 없지만, 목초액에는 다양한 작용을 하는 유기성분이 200여종 이상이나 함유되어 있다. 이러한 목초액의 유기성분을 이용하여 의료 현장에서도 무좀이나 아토피 피부염외에 노병, 간질환등에 목초액을 적용하려는 연구가 일본의 많은 전문가들 사이에서 진되었다. 그러나 목초액에는 유효성분 뿐만 아니라 유해성분인 타르, 메탄올, 벤조펜, 메틸 클란스펜등이 기준치 이상 함유되어 있어서, 인체에 대한 안전성이 규명되지 않아 건강에 유익한 성분으로 인정을 받을 수 없었다. 또한 목초액에 함유되어

는 유효성분들이 명확히 규명 및 분류되지 않아서, 목초액이 가지고 있는 기능성을 계속 확인 할 수 없었다.

따라서 본 발명을 통해서 목초액의 유해성분을 제거한 정제 목초액의 인체 안전을 확인하고, 정제 목초액의 항산화 기능 평가 외 혈당 조절 기능 평가 및 항산화능 성분 및 혈당 조절 기능 성분 규명을 통해서 정제 목초액이 인체의 항산화 기능 증진시키고 혈당을 조절하는 건강기능 식품의 원료 및 성분으로 사용가능하다는 것을 확인 하였다.

본 발명에 따르면, 사용된 정제 목초액의 인체 안전성 평가는 급성 독성 시험, 전 독성 시험, 아급성 독성 시험등의 독성 평가 방법들에 의해서 수행 되어졌다.

급성독성시험은 국립보건안전연구원 고시 제 94-3호 '의약품 등의 독성시험기준' 및 국립보건안전연구원 '독성시험 표준작업 지침서'의 일반독성시험법에 따라서 수이 되어졌다. 폐사율, 임상증상, 체중변화, 해부병리소견등에 걸쳐서 급성독성평가 시험이 수행되어 졌는데, 시험 전 기간을 통하여 암수 모두에서 정제 목초액의 경구여시 폐사등증은 관찰되지 않았다. 또한 시험 전 기간을 통하여 암수 모두에서 정제 목초액의 경구투여시 본 시험물질에 의한다고 생각되는 어떠한 임상증상도 관찰되지 않았으며, 정제 목초액을 투여한 암수 모두에서 체중변화는 대조군의 체중변화와 의적인 차이를 보이지 않았다. 또한, 투여용량군간의 체중변화는 용량의존성을 나타내지 않는 것이 확인되었다.

이상과 같은 결과를 종합하여 시험물질인 정제 목초액은 마우스에 경구투여시 무런 급성독성을 나타내지 않았고 LD50 값은 무어 최대용량인 5,000mg/kg body

ight 이상일 것으로 확인 되어졌다. 이 용량은 정제 목초액의 예상 1인 섭취용량의
때에 달하는 용량으로 경구투여시 안전한 것으로 확인 되어졌다.

유전독성시험은 국립보건안전연구원 고시 제 94-3호 '의약품 등의 독성시험기준
및 국립보건안전연구원 '독성시험 표준작업 지침서' 의 유전독성시험법에 따라 수
이 되어졌다. 본 유전독성시험은 *Salmonella typhimurium*을 이용한 복귀돌연변이
험, 포유류의 배양세포를 이용한 염색체이상시험, 및 설치류의 관수세포를 이용한
핵시험으로 구성되었는데, 정제 목초액은 *S. typhimurium* TA1535,
1537, TA98, TA100을 이용한 복귀돌연변이시험에서 시험적용농도 62-5000ug/plate 범
에서 복귀돌연변이를 유발하지 않음이 확인 되었고, 포유류 배양세포를 이용한 염
색체이상시험에서 시험적용농도 1.25-5mg/ml의 범위에서 염색체 이상을 유발하지 않
을 확인하였다. 또한 설치류를 이용한 소핵시험에서 시험적용용량 1250 -
00mg/kg의 범위에서 소핵을 유발하지 않음을 나타내었다. 이상의 결과로부터 정제
초액은 유전 독성을 나타내지 않음이 확인되었다.

정제목초액의 경구투여에 의한 아급성 독성평가는 국립보건안전연구원 고시 제
-3호 의약품등의 독성시험기준에 의해 시험물질을 0.5, 1.0, 2.5, 5.0 g/kg/day의
량으로 ICR계 암수 마우스에 주6회 총 28일간 경구투여하였다. 투여기간동안 사망
율, 일반증상 및 체중변화를 관찰하였으며, 최종 투여 후 육안적부검소견, 장기무
측정, 혈액학적, 혈액생화학적검사 및 조직병리학적검사를 실시하여 모두 특이한
변이 관찰되지 않았다. 이상의 결과들 종합해 볼 때, 정제 목초액의 무독성량은
0g/kg/day이상으로 확인되었다.

DPPH (1,1-디피닐-2-피크릴히드라진)는 유해산소 (free radical)로 *in vitro*상에 천연물질의 항산화효과를 검색하는 방법으로 널리 이용되고 있다. 10% 정제 목초은 DPPH를 92.66 ± 5.12를 제거하였으며, 5% 정제 목초액은 89.40 ± 8.81%, 1% 정제 목초액은 59.83 ± 2.22% 제거하여 정제 목초액이 유해산소인 DPPH를 소거하는 매우 우수한 항산화 능력을 소유하고 있음이 확인되었다.

마우스 (SD rat)를 이용한 항산화 효소 측정은 2주동안 정제 목초액을 투여한 후 일일에 걸쳐 12시간 간격으로 bromobenzene (BB)를 마우스 복강에 주사하였다. BB 복주사후 24시간 후에 쥐를 희생시켜 항산화 효소의 활성을 측정하였다. 1% 정제목초이 Glutathion-s-transferase 와 Epoxide hydroxylase 등의 항산화 효소의 활성을 각 8.41%, 125% 증가시켰으며, 1% 정제 목초액이 유리기인 MDA (Malondialdehyde), (formaldehyde), AH (p-aminophenol)를 각각 36.8%, 18.5%, 34.04% 감소시켰다.

정제 목초액을 시료로 하여 6주간 경구투여를 했을때, 제 II 형 당뇨 동물 모델 db/db mouse에 있어 혈중 glucose 농도의 개선 정도를 알아보고자 다음의 실험이 행되었다.

생후 7주령의 C57Bl/ KsJ -db/db mouse 중 수컷 30마리씩 군 당 10마리씩 분리하 시험시료를 6주간 경구 투여하였다. 동물 사육기간 중 체중, 사료소비량을 측정하고, 2주, 4주, 6주 때에 각각 식전, 식후30분, 60분, 90분, 120분의 glucose 농도 측정하였다. 시험 동물의 희생후 복부와 부고환 조직의 총 지방무게를 측정하였다. 혈액 중 중성지방, 총 콜레스테롤, 당화헤모글로빈을 분석하였다. 그 결과는 대조군과 비교하여 다음과 같았다.

1. 모든 시험동물의 사료 소비량은 군간 차이가 없었다.

2. 시험동물의 몸무게 변화량은 대조군보다 낮게 나타났다.
3. 복부와 부고환 지방의 총 무게는 실험군이 대조군보다 낮게 나타났다.
4. 2주, 4주, 6주 무여에 따른 glucose 농도는 식전, 식후 30분, 60분, 90분, 0분에서 실험군이 대조군보다 낮게 나타났다.
5. 혈중 당화헤모글로빈은 실험군이 대조군 보다 낮았다.
6. 혈중 중성지방은 실험군이 대조군보다 낮게 나타났다.
7. 혈중 총 콜레스테롤은 실험군과 대조군의 차이가 없었다.

결론적으로 본 시험에서 사용한 정제 목초액은 혈당조절 및 축적 지방 감소 효과가 있었음을 확인 할 수 있었다.

정제 목초액중에 항산화 기능 성분과 혈당 조절 기능 성분의 규명은 GC-MSD (HP 90 GC, HP 5972 MSD)를 이용하여 수행되어졌고, 정제 목초액중에 항산화 기능 성분로 구아이알콜 (Guaiacol) 및 구아이알콜 유사체 (Guaiacol Related)와 시링글 yringol) 및 시링글 유사체 (Syringol Related)을 항산화 기능성분 및 혈당 조절 기 성분으로 규명하였다.

구아이알콜 (Guaiacol) 및 시링글 (Syringol) 유사체는 정제 목초액의 특유한 냄새 유발하는 성분으로 휘발성이 강한 폴리 페놀성 화합물이다.

실시에 1: 정제 목초액의 급성독성 실험

다들실험에서 분양 받은 암수 각각 5-7주령의 ICR 마우스를 사용하였으며 동물 수 후 약 1주일간의 순화기간을 거쳐 건강한 동물만을 실험에 사용하였다. 실험동물의 사육환경은 온도 25±1℃, 습도 55 ±5%, 조도 300-500Lux로 12시간 자동 점·소등

치가 설치되어있다. 동충은 순화 및 시험기간중에 polycarbonate cage에 5마리씩
어 사육하였다. 사료는 삼양사의 고품사료를 , 물은 수돗물을 자유로이 공급하였다

순화기간 중에 건강하다고 판단된 동충의 체중을 측정하여 평균체중에 가까운
체중이 끝고루 들어가도록 무작위법으로 군 분리를 하였다. 각 군당 5마리로 하고
수 각각 6개의 시험군으로 나누었다. 시험 최고용량은 정제 독초액의 예상 1일 설
용량 (100mg/kg body weight)의 50배인 5000mg/kg으로 설정하였으며, 이 용량의 일
한 공비 (0.5)로 모두 5개의 용량군과 1개의 대조군을 두었다. 시험에 사용한 모든
험동물에 대해 투여 당일에는 투여후 6시간 동안 매시간 관찰하였으며, 투여 익일
터 14일까지는 1일 1회씩 동충의 일반상태변화, 증독 증상 및 사망여부를 관찰하였

본 실험은 정제 독초액에 대한 경구 투여시 급성 독성의 정도를 파악함으로써
반 약리 및 약효 시험에서의 가용 약용량에 대한 정보를 제공하고 독성에 대한 기
저료를 도출함을 목적으로 실시하여 표1과 같은 결과를 얻었다.

투여량 (mg/kg)	동 물 수	시 간 (Hours)					투여일수 (Days)										사 망 율	임상 소견					
		1	2	3	4	5	6	1	2	3	4	5	6	7	8	9			10	11	12	13	14
5000	5	1	2	3	4	5	6	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	0/5	이상 없음
2500	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0/5	이상 없음
1250	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0/5	이상 없음
625	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0/5	이상 없음
313	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0/5	이상 없음
0	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0/5	이상 없음

투여량 (mg/kg)	동 물 수	시 간 (Hours)						투여일수 (Days)							투여일수 (Days)							사 망 율	임상 조건
5000	5	1	2	3	4	5	6	1	1	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	0/5	이상 없음
2500	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0/5	이상 없음
1250	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0/5	이상 없음
625	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0/5	이상 없음
313	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0/5	이상 없음
0	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0/5	이상 없음

급성 경구 독성의 경우 경계 독초액은 5000mg/kg body weight의 용량에서 14일 안 치사동물이 관찰되지 않았다. 14일후 생존동물에 대한 부검을 실시한바, 특별한 3변 육안 소견이 없었으며, 투여 익일부터 14일간 어떠한 체중의 변화도 관찰되지 않았다. 이상과 같은 결과를 종합하여 볼 때 시험물질인 경계 독초액은 경구 투여시 우스에서 아무런 급성독성을 나타내지 않았고 LD50 값은 투여 최대용량인 5000mg/kg body weight 이상일 것으로 확인되어졌다.

실시예 2: 경계 독초액의 유전독성 실험

경계 독초액의 유전독성실험은 *Salmonella typhimurium*을 이용한 복귀돌연변이 실험, 포유류의 배양세포를 이용한 염색체이상시험 및 설치류의 골수세포를 이용한 핵시험으로 구성되었다.

1. *Salmonella typhimurium*을 이용한 복귀돌연변이시험

시험에 사용한 균주인 *Salmonella typhimurium* TA1535, TA1537, TA98, TA100은 국립보건연구원으로부터 분양을 받아 사용하였다. 분양 받은 균주는 Maron 및 Ames (1983)의 방법에 따라 Histidine 요구성, Crystal violet 감수성, UV감수성,

picillin 내성, 자발복귀돌연변이수등의 유전자형을 확인하였다. 결과의 판정은 복
돌연변이 colony의 수가 용량 의존적으로 증가하고, 그 수가 음성대조군에 비해서
2 이상이거나 통계학적 유의성을 나타낼 경우에 양성으로 판정한다.

표 2. *S. typhimurium*을 이용한 경제 독초액의 복귀돌연변이시험

유전형	농도 (㎍/plate)	S-9 mix	His ⁺ 복귀돌연변이 집락수/plate			
			TA98	TA100	TA1535	TA1537
2-NF	10	-	3464±236			
9-AA	8	-				2864±84
MNNG	0.5	-			456±17	
MNNG	0.5	-		3688±440		
경제독초액	0	-	35±3	168±3	24±3	8±2
	62	-	36±6	164±21	18±2	10±1
	185	-	40±3	164±17	23±3	13±1
	556	-	41±3	178±12	19±4	13±2
	1667	-	41±3	166±17	21±3	12±2
	5000	-	42±5	181±29	29±3	14±1
	2-AF	2	+	2224±192	3944±440	
2-AA	2	+			160±27	54±1
경제독초액	0	+	38±3	152±11	18±2	12±1
	62	+	55±9	150±4	22±5	13±2
	185	+	50±4	161±6	17±2	11±1
	556	+	49±4	160±28	12±4	12±3
	1667	+	56±6	165±14	20±5	11±2
	5000	+	50±3	159±16	18±5	14±1

2-NF:2-nitrofluorene, 9-AA:9-Aminoacridine, 2-AF:2-Aminofluorene, 2-AA :

Aminoanthracene, MNNG:N-methyl-N'-nitro-N-nitrosoguanidine

위의 결과(표 2.)를 통해서 경제 독초액은 *S. typhimurium* TA1535, TA1537,

98, TA100을 이용한 복귀돌연변이시험에서 시험적용농도 62 - 5000ug /plate 범위
서 복귀 돌연변이를 유발하지 않음을 확인하였다.

2. 포유류의 배양세포를 이용한 염색체 이상 시험

본 시험에서 사용한 Chinese hamster lung fibroblast (CHL)는 국립보건안전연
원으로부터 분양 받았다. 한 농도당 4개의 Well을 할당하여 시험물질을 5단계까지

농도로 10배씩 희석한 후 배양액에 가하여 처리하고 6번째 Well은 무처리 대조군
로 하였다.

음 성 (-) : 5% 미만

의양성 (+) : 5% 이상 10% 미만

양 성 (+) : 10% 이상

3. CEL 세포주를 이용한 정제 목초액의 염색체 이상시험

처리	농도 (mg/ml)	S-G fix	ctg	ctb	cte	csg	csb	cse	nor	총 합
PBS	-	-	1						99	100
정제 목초액	5000	-	1						99	100
	2500	-	2						98	100
	1250	-							100	100
MMC	0.2	-	13	5	14	3	1		70	100
PBS	-	+	1						99	100
정제 목초액	5000	+	1	1					98	100
	2500	+							100	100
	1250	+							100	100
B(a)p	50	+	11	6	2	3	1		78	100

PBS : Phosphate buffered saline, MMC : Mitomycin C, B(a)p :

nzo(a)pyrene, ctg : chromatid gap, ctb : chromatid breakage, cte : chromatid
change, csg : chromosome gap, csb : chromosome breakage, cse : chromosome
change, nor : normal

위의 결과(표 3.)를 통해서 정제 목초액은 포유류 배양세포를 이용한 염색체이
시험에서 시험적용농도 1.25 - 5mg/ml 범위에서 염색체 이상을 유발하지 않음을
인하였다.

3. 설치류 관수세포를 이용한 소핵시험

다물실험에서 분양 받은 ICR 마우스를 사용하였으며, 동물 입수후 약 1주일간의
 화기간을 거쳐 건강한 동물만을 시험에 사용하였다. 실험동물의 사육은 온도 25℃
 , 습도 55±5%, 조도 300~500 Lux로 12시간 자동 점·소등 장치가 설치 되었다. 동
 은 순화 및 시험 기간 중에 polycarbonate cage에 6마리씩 넣어 사육하였다. 사료
 실험사의 고형사료를, 맑은 수돗물을 자유로이 공급하였다. 순화기간을 거친 모든
 동물의 체중을 측정, 소경의 범위에 드는 동물을 무작위로 각 시험군에 6마리씩 배
 하였고, 각 시험군의 식별은 cage별 tag표시법을 이용하였다.

음성대조물질로는 시험물질의 용매로 사용한 증류수를 경구투여 하였고, 양성
 조질로는 Mitomycin C를 증류수에 녹여 복강내 투여하였다. 본 시험에서의 시험
 질 투여 량은 정제 독초액의 급성독성시험 결과를 근거로 설정 하였으며 10ml/kg로
 시험물질의 실제적인 투여경로에 맞추어 경구투여하고 채취시간을 24시간, 48시
 으로 하여 골수도말표본을 제작하고 광학현미경 (×1000) 하에서 1000개의 다염성적형
 에서 소핵출현 빈도수를 계수하여 소핵출현 빈도수가 가장 많은 시간을 표본제작시
 로 하였다.

4. 음성마우스를 이용한 정제 독초액의 소핵시험

시험물질	투여량 (mg/kg)	마우스 (수)	시료채취시간 (hr)	MNPCE% (Mean±SD)	%PCE/(PCE+NCE) (Mean±SD)
증류수	0	6	24	0.20±0.08	44.97±1.18
정제 독초액	5000	6	24	0.18±0.08	43.49±2.20
	2500	6	24	0.14±0.08	43.94±1.75
	1250	6	24	0.16±0.08	45.57±1.44
MNC	0.05	6	24	0.12±0.08	44.57±1.82

MNPCE : Micronucleated polychromatic erythrocytes, PCE : Polychromatic
 ythrocytes, NCE : normochromatic erythrocytes

위의 결과 (표 4.) 간 통해서 정제 목초액은 설치류를 이용한 소핵시험에서 시험 용농도 1250 - 5000 mg/kg 범위에서 소핵을 유발하지 않음을 나타내었다.

실시에 3: 정제 목초액의 아급성 독성 시험

정제 목초액의 경구투여에 의한 아급성 독성평가는 국립보건안전연구원 고시제 3호 (1994.4.14 제정) 의약품 등의 독성시험기준에 의해 수행되어졌다.

시험동물은 (주)대한실험동물센터의 특정병원체무제 (SPF) 1CR계 마우스를 분양 받아 약 1주일간 순화시킨후 건강한 동물을 선택하여 온도 23±3℃, 습도 50±5%, 패기 15회/hr, 형광등 명암 12hr cycle, 조도 150-300Lux의 환경조건에서 폴리카보네이트 사육상자에 넣어 실험하였으며, 시험기간동안 사용한 깔짚은 고압증기 멸균기로 1℃에서 15분간 멸균한 CLEA사의 펄프깔짚을 사용하였다. 물 섭취는 멸균수도수를 시험동물에 자유로이 공급하였다.

순화 사육기간 동안 일반증상 관찰등을 시행하여 정상적인 동물을 선별하고, 무위 추출법에 따라 시험동물의 군분리를 시행하였다. 각군의 평균 체중에 대한 군간 차이는 ANOVA 검정으로 통계학적 검증을 실시하여 확인하였다. 아급성 독성 예비실험 결과에 통하여 4단계의 등비용량으로 주사용 증류수를 대조군으로하고, 시험물질투여군은 최고용량군, 고용량군, 중용량군 및 저용량군으로 설정하였다. 최고용량은 예 1일 섭취용량 (50mg/kg)의 100배인 5.0g/kg으로 설정하였으며, 1일 1회 주 6회 총 8일간 경구투여하였다. 각 시험군마다 시험계는 아래와 같다.

표 5. 군분리 및 직장무여용량의 설정

시 험 군	무 여 용 량 (g/kg/day)	무 여 개 당 (ml/kg/day)	시 험 개 (마리)	
			수컷	암컷
대조군	0	10	12	11
저용량군	0.5	10	12	13
중용량군	1.0	10	12	12
고용량군	2.5	10	15	12
최고용량군	5.0	10	11	10

무여기간동안 사망등률, 일반증상 및 체중변화를 관찰하였으며, 최종 무여 후
 안적부검소견, 장기무계측정, 혈액학적·현액생화학적검사 및 조직병리학적검사등
 실시하여 얻어진 결과는 다음과 같다.

표 6. 경제 독소액을 경구 무여한 마우스의 사망률,임상증상,내부장기증상

성	무여량 (g/kg/day)	시험개 (마리)	7	14	21	28
			(날/수)			
음성	0	12/12	12/12	12/12	12/12	12/12
	0.5	12/12	12/12	12/12	12/12	12/12
	1.0	12/12	12/12	12/12	12/12	12/12
	2.5	15/15	15/15	15/15	15/15	15/15
	5.0	11/11	11/11	11/11	11/11	11/11
	0	11/11	11/11	11/11	11/11	11/11
자성	0.5	13/13	13/13	13/13	13/13	13/13
	1.0	12/12	12/12	12/12	12/12	12/12
	2.5	12/12	12/12	12/12	12/12	12/12
	5.0	10/10	10/10	10/10	10/10	10/10
	0	10/10	10/10	10/10	10/10	10/10
	0.5	10/10	10/10	10/10	10/10	10/10

성	투여량 (g/kg/day)	임상증상	1	2	3	4	5	7	10	14	17	21	28
			(날짜수)										
용	0	이상없음	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
	0.5	이상없음	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
	1.0	이상없음	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
	2.5	이상없음	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
자	5.0	이상없음	11	11	11	11	11	11	11	11	11	11	11
	0	이상없음	11	11	11	11	11	11	11	11	11	11	11
	0.5	이상없음	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13
	1.0	이상없음	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
성	2.5	이상없음	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
	5.0	이상없음	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10

성	그룹	투여량(g/kg/day)					
		0	0.5	1.0	2.5	5.0	
용	간						
	시험계(마린수)	12	12	12	15	11	
	이상없음	12	12	12	15	11	
	신장						
	시험계(마린수)	12	12	12	15	11	
	이상없음	12	12	12	15	11	
	심장						
	시험계(마린수)	12	12	12	12	12	
	이상없음	12	12	12	12	12	
	뇌장						
	시험계(마린수)	12	12	12	12	12	
	이상없음	12	12	12	12	12	

성	그룹	투여량(g/kg/day)					
		0	0.5	1.0	2.5	5.0	
자	간						
	시험계(마린수)	11	13	12	12	10	
	이상없음	11	13	12	12	10	
	신장						
	시험계(마린수)	11	13	12	12	10	
	이상없음	11	13	12	12	10	
	심장						
	시험계(마린수)	11	13	12	12	10	
	이상없음	11	13	12	12	10	
	뇌장						
	시험계(마린수)	11	13	12	12	10	
	이상없음	11	13	12	12	10	

이상의 결과를 종합해 볼 때, 경제 목초액에 대한 확실증독량은 5.0g/kg/day 이

이며, 무영양량(무독성량도) 5.0g/kg/day이상으로 확인되었다.

실시 예 4 : 경제 목초액의 항산화 기능 평가

본 실험에서는 기초 목초액에서 유해성분을 분리·정제한 정제 목초액을 천연 산화제로 사용하기 위한 목적으로 정제 목초액의 DPPH(1,1-디페닐-2-피크릴히드라) 소거 능력 과 항산화 효소 활성도 측정을 수행하였다.

(1) DPPH free radical scavenger activity

시험관에 0.1, 0.05, 0.005, 0.001, 0.0005 그리고 0.0001 mg/ml methanol로 희한 시료 4ml, 0.1mM in methanol 용액 1ml를 넣고 잘 섞은 후 30분 동안 암소에 방한 다음 파장 520nm에서 흡광도를 읽어 BHT 표준용액과 비교하여 시료의 환원력의 기는 라디칼 소거활성 (scavenging activity SC50)으로 표시할수 있으며, SC50은 PH의 농도가 50% 감소하는데 필요한 시료의 농도로 나타낸다.

표 7. 정제 목초액의 유해산소(DPPH) 제거율

농 도 (%)	0.1	1	5	10
	유해 산소 제거율 (%)			
정제 목초액	14.07±4.38	59.59±3.22	89.40±4.81	92.66±5.12

(2) 항산화 효소 활성도 측정 및 Malondialdehyde (MDA) , Formaldehyde (AD) , aminophnol (AH) 의 함량 측정

마우스 (SD rat)를 대상으로 2주동안 정제 목초액을 무여 한 후, 2일에 걸쳐 12간 간격으로 bromobenzene (BB)을 복강 주사 하였다. BB 복강주사후 24시간 후에 취 희생시켜 항산화기전을 연구하였다.

I 8. 정제 목초액의 항산화 효소 측정

항산화 효소	실험군	BB(mg/kg)	Dose(mg/kg)	Glutathione S-transferase
Glutathione S-transferase	정상군	-	-	186.4±17.7
	대조군	460	-	143.8±7.68
	1% 계면활성제	460	100	155.9±8.61
Epoxide hydroxylase	정상군	-	-	14.80±0.60
	대조군	460	-	4.16±0.13
	1% 계면활성제	460	100	9.37±0.38

* : conjugated 2,4-nitrobenzene-gluththione nmole/mg protein/min

B : bromobenzene.

Glutathione S-transferase는 생성된 glutathione radical을 해독하여 조직의 상을 보호해주는 역할을 수행하는 항산화 효소이고 epoxide hydroxylase는 반응성 높은 epoxide를 안정하고 반응성이 거의 없는 dihydrodiol product로 수화하는 것 촉매하는 항산화 효소이다. 위의 결과(표 8.)로부터 1% 정제 계면활성제(bromobenzene)로 항산화 활성이 감소된 Glutathione-S-transferase와 Epoxide drolase의 활성을 각각 8.41%, 125.1% 증가시켰다.

MDA는 지질의 과산화물을 총체적으로 나타내는 물질로 MDA의 생성증가는 유해산 와 같은 유리기의 증가를 의미하며, MDA의 증가에 의하여 조직의 손상이 증가하게 다. 또한 Formaldehyde (AD)와 P-aminophnal (AH)는 간손상유발물질에 의하여 간의 cromosome에서 생성되는 유리기와 비슷한 작용을 하는 대사산물로 간손상을 유발하게 1다.

9. MDA, AD, AH 함량 측정

실험군	BB(mg/kg)	Dose(mg/kg)	MDA, nmole/g of tissue	
정상군	-	-	18.0±1.18	
대조군	450	-	56.4±1.77	
1% 정제목초액	450	100	41.2±3.78	
실험군	BB(mg/kg)	Dose(mg/kg)	AD	AR
정상군	-	-	4.17±0.24	0.64±0.090
대조군	450	-	9.34±0.37	1.26±0.087
1% 정제목초액	450	100	7.88±0.28	0.94±0.073

AD: formaldehyde nmole/mg protein/min

AR: p-aminophenol nmole/mg protein/min BB: bromobenzene

위의 결과(표 9.)로부터 1% 정제 목초액이 BB(bromobenzene)로 증가된 MDA, AD, 함량을 각각 36.89%, 18.52%, 46.87%로 감소시켰다.

실시 예 5 : 정제 목초액의 혈당 조절 기능 평가

본시험은 db/db mouse를 대상으로 시험시료의 혈당 및 혈중 총 Cholesterol, triglyceride, HbA1c에 대한 개선 효과를 조사하고자 계획 되었다.

C57Bl/KsJ db/db mouse는 제 II 형 당뇨의 실험 동물로 널리 알려져 있으며 본 1구도 제 II형 당뇨에 대한 개선 효과를 보고자 하였으므로 상기의 시험제를 선정 하였다.

시험시료는 매일 오전 10~12시경에 큰대(Feeding needle)를 이용하여 경구투여 였고, 시료채취는 혈액 채취와 지방 채취로 수행되어졌으며, 결과 먹이 섭취량 조 와 체중조사도 수행되어졌다.

혈중 Glucose 농도를 2주후, 4주후, 6주후, 식전·식후 30분, 60분, 90분, 120 으로 나누어 측정하였다. 혈중 HbA1c 농도는 6주째 실험동물에서 측정하였고, 심장 서 혈액을 채취하여 서울 임상 병리 센터에 분석을 의뢰하였다. 혈중 Triglyceride 도 와 혈중 Total cholesterol 농도 측정은 분석 kit로 분석을 수 행하였다.

모든 자료는 SAS package를 이용하여 통계처리 하였으며, 평균 ±표준편차로 결과 제시 하였다. 대조군과 각각의 시험군 간의 혈중 glucose, 혈중 Triglyceride, total cholesterol 및 HbA1c의 농도는 t-test로 분석 하였다.

E 10. 복부와 부고환에서 채취한 지방의 무게

	지방의 무게(g)
Control	12.4±1.4
정제목초액 25mg	2.52±0.2***
정제목초액 50mg	3.11±0.4***
정제목초액 100mg	2.90±0.2***

significantly difference *p<0.05, **p<0.01, ***p<0.001

6주간 정제 목초액을 투여한 모든 군들의 지방무게는 대조군 보다 유의적으로 었다(p<0.001). 특히, 정제 목초액 25mg를 투여한 군은 다른 투여군 보다 지방량 가장 적었다.

E 11. 2주동안 포도당 경구 투여시 시간에 따른 혈중 포도당의 농도 변화

	식전 0 min	식후 30 min	60 min	90 min	120 min
control	472.5±10.8	600±20.6	570.1±8.6	560.2±14.5	547.8±9.2
정제 목초액 25mg	292.2±39.5	571±31.1	570.7±44.4	531.7±57.5	478.3±39.4
정제 목초액 50mg	249.2±33.9	527.1±19.7	436.7±19.7	348±35.1	236.8±33.4
정제 목초액 100mg	162.3±19.1	485.4±13.5	339.0±22.8	355.9±20.3	291.3±19.1
2주 대조군	112.7±15.6	278±10.4	177.6±7.8	132.5±12	139±5.7

정제 목초액 25mg, 50mg 그리고 100mg투여 2주후 glucose 농도는 모든 실험군에 대조군보다 낮게 나타났다. 특히 정제 목초액 50mg과 100mg 투여군에서 가장 낮은 농도를 보였다. 또한 정제 목초액 50mg과 100mg 투여군에서 유의적인 차이가 나타났다(p<0.001).

ㄷ 12. 4주동안 포도당 경구 부여시 시간에 따른 혈중 포도당의 농도 변화

	식전 0 min	식후 30 min	60 min	90 min	120 min
control	414±12.5	555.3±10.5	513.2±18.6	487.6±10.2	459.5±20.1
정제 옥초액 25mg	309.4±34.5	503.1±79	456.1±76.8	408.4±81.7	337.9±50.8
정제 옥초액 50mg	249.2±33.9	527.1±41.2	458±47.8	326.5±29.9	288.1±30.4
정제 옥초액 100mg	216.7±21.8	500.7±17.8	398.1±15.7	336.4±19.5	307.3±20.1
정상 대조군	104.7±8.5	205.7±9.2	140.3±9	135.7±28.3	124.7±19.6

정제 옥초액 25mg, 50mg 그리고 100mg부여 4주후 glucose 농도는 모든 실험군에 대조군보다 낮게 나타났다. 또한 모든 실험군의 120분 혈당은 비슷하게 나왔다.

ㄷ 13. 6주동안 포도당 경구 부여시 시간에 따른 혈중 포도당의 농도 변화

	식전 0 min	식후 30 min	60 min	90 min	120 min
control	511.8±17.7	600±12.3	578.0±27.1	564.9±15.7	524.7±20.5
정제 옥초액 25mg	320.3±30.3	582±21.6	570.5±48.9	490±85.9	371.5±40.5
정제 옥초액 50mg	352.8±26.9	565.1±43.5	451.4±29.2	379.6±6.1	377±20.9
정제 옥초액 100mg	281.4±14.2	530.5±5.5	518.8±30.5	393.8±25	346±20.1
정상 대조군	113.7±5	230.5±12.4	185.9±10.2	176.4±10.7	155.7±25.2

정제 옥초액 25mg, 50mg 그리고 100mg부여 6주후 glucose 농도는 모든 실험군에 대조군보다 낮게 나타났다. 모든 부여군에서 식전, 식후 120분의 glucose농도는 비슷하게 나왔다. 또한 부여 4주와 6주 glucose 농도는 비슷하게 나왔다.

ㄷ 14. 정제 옥초액의 혈중 HbA1c 농도

	HbA1c(%)
control	6.5±0.6
정제 옥초액 25mg	6.2±0.2
정제 옥초액 50mg	6.1±1.0
정제 옥초액 100mg	6.2±0.7

혈액의 HbA1c의 농도는 당뇨 환자에 있어서의 중요한 지표 중에 하나이다. 정제 초액은 대조군보다 통계적으로 유의하지는 않았으나, 대조군 보다 HbA1c의 농도가 있다.

표 15 혈장 중성지방 나 총 콜레스테롤 농도

	Triglyceride (mg/dl)	Total cholesterol (mg/dl)
control	94.3±27.1	124.2±15.0
정제 목초액 25mg	61.0±4.7	150.7±19.4
정제 목초액 50mg	72.4±4.4	125.9±2.5
정제 목초액 100mg	70.0±11.3	119.0±6.5

혈장 중성지방은 정제 목초액 무여군이 대조군보다 낮게 나타났으며, 정제 목초 25mg 무여군의 경우 가장 낮았으며, 유의적으로 인정되었다 (p<0.001). 또한 정제 목초액 50mg과 100mg 무여군에서도 유의성이 인정되었다 (p<0.05). 총 콜레스테롤의 우 정제 목초액 50mg과 100mg무여군에서는 대조군과 비슷하게 나타났으나, 정제 목액 25mg 무여군의 경우 대조군보다 더 높게 나타났다. 모든 무여군에서 유의적으로 인정되지 않았다.

실시 예 6 : 정제 목초액의 기능 성분 규명

정제 목초액의 기능 성분 규명에는 HP-INNOWAX 컬럼 (Crosslinked Polywethylene ycol 30m*0.25mmI.D.*0.25umF.T.)과 HP-5MS (Crosslinked 5% phenylmethylsilicon m*0.25mmI.D.*0.25um F.T.)컬럼을 사용하였고, HP 5890 Series II Plus GC 와 5972 D를 사용하였다.

정제 목초액을 유기 용매로 추출한 다음 추출물의 성분조성을 조사하였다. 각각 추출물은 산 및 알칼리 처리에 의해 산성 분획, 페놀성 분획, 중성분획 및 염기성 분획으로 구분한 다음 GC 및 GC-MS를 사용하여 각 분획의 구성성분을 분석하였다.

용 질	유기용매 추출물(g)	비 용(g)			
		산성분획	페놀성 분획	중성 분획	염기성 분획
정제목초액	5.8	25.3	47.0	24.8	2.9

분획별로는 피논성 분획의 비율 (47%)이 가장 높았고, 염기성 분획의 비율 (2.9%) 가장 낮았다. 피논성 분획에서는 구아이 알콜 (Guaiacol) 과 구아이 알콜 유사체 (Guaiacol Related) 그리고 시링콜 (Syringol) 과 시링콜 유사체 (Syringol Related)의 비율이 48.58%로 피논성 분획의 주요한 구성 성분 이었다.

구아이 알콜 (Guaiacol) 과 구아이 알콜 유사체 (Guaiacol Related) 그리고 시링콜 (Syringol) 과 시링콜 유사체 (Syringol Related)는 목재의 구성성분인 lignin 의 p-coumaroyl unit 와 syringyl unit가 열분해 되어 생성되는 화합물로 경제 목초액의 특색의 향인 그을음 냄새 (smoky aroma) 또한 이들 화합물로 부터 유발된다. 더구나 이들 화합물은 체내에서 강력한 항산화 작용을 수행하는 페놀산 화합물이다. 이러한 결과 바탕으로 구아이 알콜 (Guaiacol) 과 구아이 알콜 유사체 (Guaiacol Related) 그리고 시링콜 (Syringol) 과 시링콜 유사체 (Syringol Related)가 경제 목초액의 기능성분임을 확인하였다.

그림 1. 구아이 알콜 과 구아이 알콜 유도체

GUAIACOL RELATED

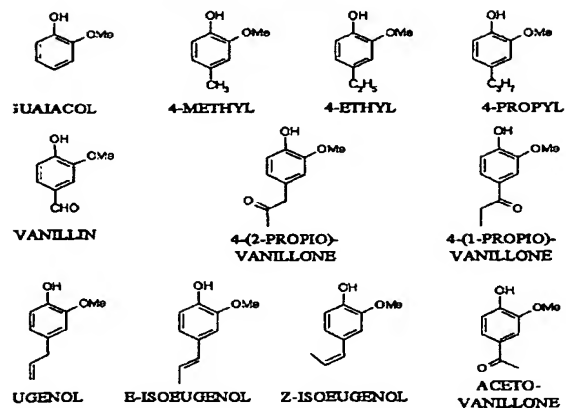
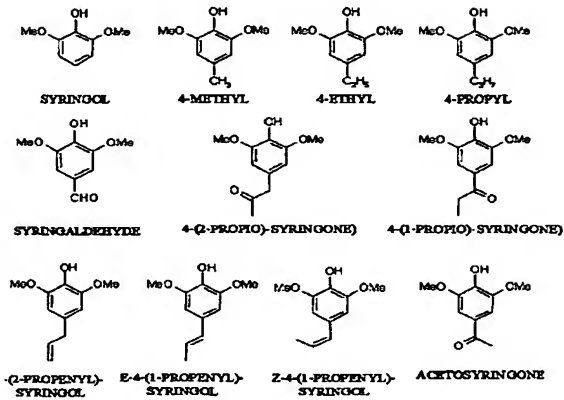


그림 2. 시럽과 과 시럽을 유사제

SYRINGOL RELATED



발명의 효과]

상술한 바와 같이, 본 발명은 침엽수, 활엽수, 대나무등의 목재를 열분해시켜 얻인 기초 목초액으로부터 유해성분을 제거한 방법 (등록번호 100280986 '기초 목초에 함유된 유해성분 제거 방법', 등록번호 100212472 '기초 목초액에 함유된 유해성분의 제거 방법')으로 생산된 경제 목초액을 건강기능식품의 원료 및 성분으로 사용하기 위해서, 독성 평가를 통해서 경제 목초액이 인체에 안전하다는 사실을 확인함 동시에, 경제 목초액의 혈당 조절 증진 평가 와 항산화 기능 증진 평가를 통해서 경제 목초액이 매우 우수하게 혈당을 조절할 뿐만아니라, 체내에 발생한 유해 산소들

4. 빠르게 제거한다는 사실을 확인하였다. 마지막으로 GC-MSD를 사용해서 정제 목초액
기능 성분을 규명함으로써 정제 목초액이 인체의 항산화 기능을 증진 시키고, 혈
관을 조절하는 건강기능식품의 원료 및 성분으로 매우 유용하게 사용될수 있다는 것
확인 하였다.

특허청구범위)

요구항 1]

침엽수, 활엽수, 대나무등의 기초 목초액으로 부터 유해성분을 제거한 정제 목
액과 인체의 혈당을 조절하는 건강기능식품의 원료 및 성분으로 사용하는 것을 목
으로 하는 건강 기능 식품.

요구항 2]

침엽수, 활엽수, 대나무등의 기초 목초액으로 부터 유해성분을 제거한 정제 목
액을 인체의 항산화 기능을 개선시키기 위한 건강기능식품의 원료 및 성분으로 사
하는 것을 목적으로 하는 건강 기능 식품.

요구항 3]

구아이 알콜 (Guaiacol) 과 구아이 알콜 유사체 (Guaiacol Related) 그리고 시령
(Syringol) 과 시령콜 유사체 (Syringol Related)를 함유한 정제 목초액을 인체의
당을 조절하기 위한 건강기능식품의 원료 및 성분으로 사용하는 것.

요구항 4]

구아이 알콜 (Guaiacol) 과 구아이 알콜 유사체 (Guaiacol Related) 그리고 시령
(Syringol) 과 시령콜 유사체 (Syringol Related)를 함유한 정제 목초액을 인체의
산화 기능을 개선시키기 위한 건강기능식품의 원료 및 성분으로 사용하는 것.

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☐ **BLACK BORDERS**
- ☐ **IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**
- ☐ **FADED TEXT OR DRAWING**
- ☐ **BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING**
- ☐ **SKEWED/SLANTED IMAGES**
- ☐ **COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS**
- ☐ **GRAY SCALE DOCUMENTS**
- ☐ **LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT**
- ☐ **REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY**
- ☐ **OTHER:** _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.